(54) CYCLIC DEPSIPEPTIDE SUBSTANCE TS PRODUCTION AND A NTHELMINTICS CONTAINING THE SAME

(11) 3-35796 (A) (43) 15.2.1991 (19) JP

(21) A ppl. No. 65-25176 (22) 6.2.1990 (33) JP (31) 89p.26739 (32) 7.2.1989

(71) MEIJI SEIKA KAISHA LTD (72) MASAYUKI TAKAGI(9)

(51) Irat. Cl³. Cl²P21/04,A61K31/395,C07D273/00,C07G11/00//(Cl²P21/04,Cl²R1/645)

NEW MATERIAL: The compound of the formula, having the following properties: description: colorless crystals; melting point: 104 to 106°C; molecular formula: $C_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in %: C 65.46, H 8.25, N 6.10; specific rotation: (α) $\mathcal{C}_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in %: C 65.46, H 8.25, N 6.10; specific rotation: (α) $\mathcal{C}_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in %: C 65.46, H 8.25, N 6.10; specific rotation: (α) $\mathcal{C}_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in %: C 65.46, H 8.25, N 6.10; specific rotation: (α) $\mathcal{C}_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in %: C 65.46, H 8.25, N 6.10; specific rotation: (α) $\mathcal{C}_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in %: C 65.46, H 8.25, N 6.10; specific rotation: (α) $\mathcal{C}_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in %: C 65.46, H 8.25, N 6.10; specific rotation: (α) $\mathcal{C}_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in %: C 65.46, H 8.25, N 6.10; specific rotation: (α) $\mathcal{C}_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in %: C 65.46, H 8.25, N 6.10; specific rotation: (α) $\mathcal{C}_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in %: C 65.46, H 8.25, N 6.10; specific rotation: (α) $\mathcal{C}_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in %: C 65.46, H 8.25, N 6.10; specific rotation: (α) $\mathcal{C}_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in %: C 65.46, H 8.25, N 6.10; specific rotation: (α) $\mathcal{C}_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in %: C 65.46, H 8.25, N 6.10; specific rotation: (α) $\mathcal{C}_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in %: C 65.46, H 8.25, N 6.10; specific rotation: (α) $\mathcal{C}_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in %: C 65.46, H 8.25, N 6.10; specific rotation: (α) $\mathcal{C}_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in %: C 65.46, H 8.25, N 6.10; specific rotation: (α) $\mathcal{C}_{52}H_{76}N_4O_{12}$; elementary analyses in (α)

USE: Therapeutic and preventive agent for palasitic infections.

PREPARATION: A mold producing RF 1022 substance (FERM P-10504) is cultured, preferably according to the submerged culture method at 26°C for 2 to 10 days.

(54) PRODUCTION OF ANTI-HLA MONOCLONAL ANTIBODY

(11) 3-35798 (A)

(43) 15.2.1991 (19) JP

(21) Appl. No. 65-26828 (22) 6.2.1990 (33) JP (31) 89p.29313 (32) 8.2.1989

(71) OLYMPUS OPTICAL CO LTD (72) MASAFUMI TAKIGUCHI(1)

(51) Int. Cl⁵. Cl²P21/08,Cl²N5/18,Cl²N15/06,G01N33/577//A61K39/395(Cl²P21/08,Cl²R1/91)

PURPOSE: To enable efficient production of the title antibody for a group determining antigens having delicate difference which can recognized between human and human by using, as an immune animal, not human mammalian animal which is transformed with a recombinant gene into which HAL gene is introduced.

CONSTITUTION: The HLA gene is introduced into a fertilized ovum of not human mammalian animal and the ovum is transferred into the uterus of the female animal as a tentative mother. Then, the tentative mother is fed for a certain period to give birth to the animal of which the gene is transformed. Then, HLA antigen is given to the mammalians expressing the HLA gene introduced as an immunogen. Then, the spleen is excised from the immunized animals, the spleen cells are fused with myeloma cells and the hybridoma producing the antibody is selected from the fused cells. Finally, the hybridoma is cultured to produce the subject antibody.

(54) METHOD FOR CHARGING RAW MATERIAL IN BELLLESS BLAST FURNACE

(11) 3-36206 (A)

(43) 15.2.1991 (19) JP

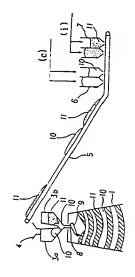
(21) Appl. No. 64-166522 (22) 30.6.1989

(71) KAWASAKI STEEL CORP (72) TAKASHI KOBAYASHI(1)

(51) Int. CI⁵. C21B5/00

PURPOSE: To uniformly form the whole mixed layer of coke and an ore in a furnace by forming the coke layer at lower part and the ore layer at upper part in a furnace top hopper at a specific ratio and charging into the furnace while mixing them through a swinging chute.

CONSTITUTION: Coke 10 and the ore 11 are discharged on a charging conveyor 5 from coke hopper 6 and an ore hopper 7 is set on the charging conveyor 5. Then, by controlling timing for discharging them, at first, the coke 10 is made to store in the furnace top hoppers 3a, 3b and successively, the ore 11 is made to store. By this method, the coke layer at the lower part and the ore layer at the upper part are formed. After that, these raw materials are charged to the blast furnace 1 from the furnace top hoppers 3a, 3b through a vertical chute 8 and a swinging chute 9. By this method, coarse grain of the coke 10 flows down while involving fine grain of the ore 11 from center and these are uniformly mixed in the process of the above charging. By this method, the whole mixed layer of both materials is formed and gaseous transmission can be improved.



⑩公開特許公報(A)

SInt. Cl. 3

識別記号

庁内整理番号

④公開 平成3年(1991)2月15日

C 12 P 21/04 A 61 K 31/395 C 07 D 273/00

AEC

8214-4B 7475-4C 7624-4C **

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全12頁)

会発明の名称

環状デプシペプチド物質およびその製造法、ならびにそれを含有す る駅虫剤

> 20特 願 平2-25176

22出 願 平2(1990)2月6日

優先権主張

劉平 1 (1989) 2月 7日 劉日本(JP) 動特願 平1-26739

@発明者

木 誠 之

神奈川県横浜市港北区師岡町760 明治製菓株式会社薬品

総合研究所内

饱発 明 考 H

昭

神奈川県横浜市港北区師岡町760 明治製菓株式会社薬品

総合研究所内

勿出 願 人

明治製菓株式会社

東京都中央区京橋2丁目4番16号

00代 理 人 弁理士 湯 本

最終頁に続く

1.発明の名称

環状デプシペプチド物質およびその製造法。な

らびにそれを含有する脳虫剤

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. 下記の式(1)で示される環状デブシペプ チド物質

- 2. 下記の特性を有するPF1022物質
- (1)色および形状:無色結晶
- (2)融点:104~106℃
- (3) 分子式: C₅₂H₇₆N₄O₁₂
- (4) 元素分析:

計算值 C65.80, H8.07, N5.90(%)

実験値 C 65.46, H 8.25, N 6.10 (%)

- (5)マススペクトル(EI-NS):m/z 948(M⁺)
- (6) 比旋光度: [a]²²-102*(c 0.1, メタノ
- (7) 紫外部吸収スペクトル:第1図に示す。
- (8)赤外部吸収スペクトル:第2図に示す。
- (9) ¹ HNMRスペクトル:第3図に示す。
- (10) ¹³C N M R スペクトル:第4図に示す。
- (11) 溶解性:メタノール。酢酸エチル。アセト ン。クロロホルム。ジメチルスルホキシドに泊け、 水に溶けない。
- (12) 塩基性・酸性,中性の区別:中性物質
- 3. カビに属するPF1022物質生産菌を培 養し。その培養物からPF1022物質を採取す ることを特徴とするPF1022物質の製造法。
- 4. 有効成分としてPF1022物質を含有す
- 3. 発明の詳細な説明

農業上の利用分野

本発明は、緊虫活性を有する新規化合物、およ

びその製造法、ならびに腐虫剤に関する

従来の技術

従来、敵生物の生産する生理活性物質は数多く知られているが、本発明による環状デブシペナチド物質であるPFl022物質と理化学的性状が一致する化合物は知られているが、微生物の生産物で駆虫活性を有する物質としては、デストマイシンA、ハイグロマイシンB、アベルメクチン等が挙げられるがその数はきわめて少ない。

発明が解決しようとする課題

一般に、寄生虫病と呼ばれる病気は動物宿主に 寄生虫が寄生することによって起こり、人間およ び動物の健康ならびに農業に甚大な被害を及ぼす。 従って新規な駆虫活性物質の出現は常に求められ ている。本発明者らは、駆虫作用を育する新規な 化合物を提供するとともに、その有利な製造法を 確立し、飲有効物質を含有する駆虫剤を提供す ることによって、これを解決しようとするもの である。

- (10) ¹³CNMRスペクトル:第4図に示す。
- (11) 溶解性:メタノール、酢酸エチル、アセトン、クロロホルム、ジメチルスルホキシドに溶け、水に溶けない。
- (12) 塩基性,酸性、中性の区別:中性物質

また、本発明に係る環状デプシペプチド物質の 化学構造式は、下式(I)で示される事が分かった。

式(I)で示される環状デブシペプチド物質は 公知の化学的な合成方法によって製造することは 可能であるが、以下にその製造法の一態様として、 カビに属するPFI022物質生産菌を培養し、 その培養物からPFI022物質を採取する方法

課題を解決するための手段

本発明者らは、上述の期待に応えるべく、駆虫活性を有する物質の探索を続けていたところ、カビに属する菌株の培養物中に駆虫活性を有する物質が生産されていることを見出し、有効物質を単離し、その理化学性状を確定することにより、本発明を完成した。

PF1022物質は下記の特性を有する。

- (1)色および形状:無色結晶
- (2) 融点:104~106℃
- (3) 分子式: C₅₂H₇₆N₄O₁₂
- (4) 元素分析:

計算値 C 65.80, H 8.07, N 5.90 (%) 実験値 C 65.46, H 8.25, N 6.10 (%)

- (5) マススペクトル (El-NS) : m/z 948 (M⁺)
- (6) 比旋光度:[a]²²-102*(c 0.1.メタノ ール)
- (7) 紫外部吸収スペクトル:第1図に示す。
- (8) 赤外部吸収スペクトル:第2図に示す。
- (9) ¹ HNMRスペクトル:第3図に示す。

を記載する。

本発明に使用する微生物 P F 1 0 2 2 株は1988年に、茨城県下で採取した植物より新たに分離したカビの一種で、その菌学的性状は次の通りである。

PF1022株の菌学的性状

ポテト・デキストロース寒天(PDA)、ポテト・キャロット寒天(PCA)、麦芽エキス寒天(NEA)。およびオートミール寒天(OA)の4種類の培地上、25℃でよく生育し、7日間でペトリ皿全面(>85mm)が白色綿毛状菌糸でおおわれる。集落の裏面は最初白色ないし淡黄色で、3週間程度培養すると低2~3mmの黒褐色斑点を生ずるが、分生子などの特徴的形態は観察出来なかった。顕著な可溶性色素は生成しない。pH5~7での成宵は良好である。

ッアペック・ドックス寒天 (CzA) , 三浦寒天 (LcA) , およびコーンミール寒天 (CMA) の各培地上, 25℃での成青は悪く, 7日間で極10~20mm 程度の白色綿毛様の集落となる。分生子などの形

特別平3-35796 (3)

成は認められなかった。37℃では坐させず、15℃ ではPCA、PDA、MEA、OAで35~50mm程度に生育し、 その特養性状は25℃の場合とほぼ同様であった。

素来天上に減菌した種ワラ、バナナの集、カーネーションの葉などを置いて植菌し、25℃で1ヶ月間観察したが、この場合も分生子の形成など特徴的な形態は認められなかった。

従って、本菌株を無胞子不完全菌PF1022 株と呼称することにした。

なお、本菌株は工業技術院散生物工業技術研究 所に敵工研菌等第10504号(FERM P-10 504)として寄託されていたが、現在は散工研 条等第2671号(FERM BP-2671)とし て寄託されている。

PF1022株は他のカビに見られるように、その性状が変化しやすい。例えば、この株に由来する突然変異株(自然発生または誘発性)、形質接合体または遺伝子観替え体であっても、PF1022物質を生産するものは全て本発明に使用できる。本発明の方法では、前記の繭を通常の散生

する。PF1022物質の生産は培地や培養条件により異なるが、振盪培養、タンク培養のいずれにおいても通常2~10日の間でその審積が最高に達する。培養中のPF1022物質の蓄積量が最高になった時に培養を停止し、培養液から目的物質を単離積製する。

PF1022物質の精製法

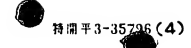
物が利用しうる栄養物を含有する。 栄養源としては、従来カビの培養に利用されてい る公知のものが使用できる。

<u>PF1022株の培養法</u>

培養法としては、好気的条件での培養法、特に 深部培養法が最も適している、培養に適当な温度 は15~30℃であるが、多くの場合26℃付近で培養

PF1022物質をさらに精製するには、シリカゲル(ワコーゲル C-200、和光純菜工業社製等)、アルミナ等の吸着剤やセファデックスLH-20(ファルマシア社製)等のゲル濾過剤を用いるクロマトグラフィーを行うとよい。また逆相高速液体クロマトグラフィーも有効な手法である。

本発明の第3の要旨は、PF1022物質を有効成分として含有する駆虫剤を提供することにあ



ある。また、ヒトの回虫、蟯虫、鉤虫 (ズビニ鈎虫、セイロン鉤虫、アメリカ鉤虫)、東洋毛様線虫、糞線虫、 鞭虫などが知られている。

PF1022物質は寄生虫感染症の治療および 予防のために用いることができる。治療のための 役与方法は、疑口的または非疑口的な方法がある。 挺口的に役与する場合は、液状の製剤を胃カテー テル等の器具を用いて強制的に投与する方法。通 常の飼料または飲料水に混合して投与する方法。 あるいは、通常の経口投与に適した刺型、例えば 錠剤、カプセル剤、ペレット剤、巨丸剤、粉剤あ るいは軟カプセル刺等で投与する方法がある。非 経口的に役与する場合は、ピーナッツ油。大豆油 等の非水溶性処方、グリセロール、ポリエチレン グリコール等の水溶性処力を注射などにより皮下。 筋肉内、静脈内、腹腔内等に役与する。また、寄 生虫の予防のための役与方法は、通常用いられて いる飼料に混合して経口的に役与するのが一般的 である。役与期間は予防の場合制限が無いが、通 常肉用鶏では約2ヶ月、豚では5ヶ月で十分であ

本PF1022物質をマウスに300mg/kgを経口役与しても平常の体重増加を示し、その他の異常も認められず、本物質がきわめて低毒性であることを示している。又、本PF1022物質のエイムス試験、及び哺乳動物細胞染色体異常試験は、共に陰性で変異原性にも問題がないことが証明されている。

実施例

以下に本発明の実施例を示すが、これらは単なる一例であって本発明を限定するものではない。 ここに例示しなかった多くの変法あるいは修飾手段を用いうることは勿論のことである。

実施例1

種培地として、最粉1.0%、グルコース1.0%、 綿実柏0.5%、小麦胚芽0.5%、大豆粕0.5%、酵 母エキス0.5%、硫酸マグネシウム(7水塩)0.1 %、炭酸カルシウム0.2%、および塩化ナトリウ ム0.2%の組成からなる培地を用いた。

また、生産培地として、水あめ3.0%, 大豆油 1.0%, 小麦胚芽0.8%, 大豆粕1.0%, 乾燥酵母 ることが多い。

PF1022物質の役与量は対象動物及び寄生虫の種類、あるいは役与方法により異なる。例えば、鶏の回虫を駆除するために被状製剤を胃カテーテルを用いて経口的に役与する場合は0.05mg/kg以上、好ましくは0.2ないし3mg/kgを投与する。また、予防のための役与量は飼料中1ppm以上、好ましくは5~10ppmの過度で連続的に役与する。

また、PF1022物質を液体担体に溶解または、懸濁した場合には、動物の皮下、または筋肉内等に注射により、非疑口的に投与することができる。非疑口投与する場合は、ピーナッツ油、大豆油のような植物油類を用いた非水性処方が使用され、またグリセロール、ポリエチレングリコールのような水溶性試形剤を用いた水性非経口処方も使用される。これらの処方は、一般に、PF1022物質を0.1~10重量%含有する。非経口投与における用量は、1日当たり、0.01mg/kg以上、好ましくは、0.1~10mg/kgの範囲で使用される。

1.0%, 炭酸カルシウム0.3%, 硫酸マグネシウム (7水塩) 0.2% および塩化ナトリウム0.2%の組 成からなる培地を用いた。

なお、殺菌前pHはすべてpH7.0に調節して使用 した。

前記の植培地20m2を分注した100m2容三角フラスコを120℃で15分間殺菌し、これに不完全菌PF1022株(FERM P-10504)の斜面寒天培養の2~3白金耳を接種し、26℃で7日間振盪培養し、第1種培養とした。次いで、種培地80m2を分注した500m2容三角フラスコを120℃で15分間殺菌し、前記第1種培養4m2を接種し、26℃で2日間振盪培養し、これを第2種培養とした。予め120℃で30分間殺菌した35Lの生産培地を含む50L存ジャー・ファーメンター2基に、前記の第2種培養をフラスコ5本分接種し、26℃で5日間通気(20L/分)、撹拌(初期250rpm、65時間以降400rpm)培養した。

培養終了後、濾過助剤として琼儀土を加えて濾過 した。

得られた苗体を含む固型物に、600 (62L)を加え、1時間撹拌後菌体を進別して抽 出液を得た。菌体抽出液は、減圧下でアセトンを 留去して11.7Lの漁籍液を得た。この漁箱液から 酢酸エチル (23L) でPF1022物質を抽出し。 酢酸エチル層を漁籍すると油状物質(19.8g)が 得られた。この油状物質をシリカゲルカラム(ワ コーゲル C-200, 250g) の上部にのせ、クロロ ホルム(2L)およびクロロホルムーメタノール の混合溶媒(100:1,1.5L)で展開するクロマ トグラフィーを行った。PF1022物質を含む 國分を濃縮乾固すると褐色の油状物質(4.25g) が得られた。得られた租PF1022物質を更に、 メタノールを展開存媒とするセファデックスLHー 20(1L)のカラムクロマトグラフィーを行って 精製すると淡黄色の粉末 (594mg) が得られた。 この淡黄色粉末100mgをアセトニトリルー水の混 合辞媒(85:15)を展開辞媒とする高速液体クロ マトグラフィー(TNC. D-ODS-5. 流速 5ml/分) により精製し、PF1022物質を含む頭分(保

また、各籍について投与直前の体重と 7 日後の体重とを測定し増体率を算出した。

上記試験結果は第1表に示す通りであり、PF1022物質は、0.2mg/kgの投与量で駆虫活性を示し、投与量を増すに従い駆虫効果は上昇し、3mg/kgで排虫率ほぼ100%を示すという強い駆虫活性物質である。さらに本物質は、排虫率100%を示す投与量においても、増体率は、無投薬対照のものと同等であり、きわめて安全性の高い物質である。

持時間42分)の辞媒を留去すると無 (65.5 mg) が得られた。この粉末を、0.5m4のアセトンに溶解後5m4のヘキサンを加え室風に一晩静量したところ、PF1022物質の無色柱状結晶(24.9 mg)が得られた。

突施例 2

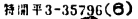
選検査により、第回虫の感染が確認された期回虫人工感染為を1 群 3 羽に群別して使用した。PF1022物質の投与量は0.2mg/kgから3 mg/kgまでの5 段階とし、無投与対照群を含めて、6 群、計18羽を試験に供した。

PF1022物質の投与に際しては、各幾何の体重から正確に計算した投与量を、カルボキシメチルセルローズを混合した水に懸濁させて、胃ソンデを用いて一回経口投与した。投与後、毎日各幾年に排出虫体数を数え、7日後に、各幾を解剖して勝管内幾個虫体数を数え、排虫率を算出した。

第1表 PF1022物質投与による鶏回虫駆虫試験

為番号	投与量	排虫率	平均接虫草	增体率	干电准存率
1		0 (x)	(X)	9.5(%)	(X)
2	無投与	0	0	8.8	9.6
3		0		10-4	
4		12.9		6.3	
5	0.2mg/kg	16.0	18.5	8.4	9.6
6		26.7		14.0	
7		16.4		8.2	
8	0.5mg/kg	52.1	45.4	11.5	9.2
9		67.7	67.7		
10		60.0		8.2	
11	l mg/kg	76.1	74.1	6.6	.8.7
12		86.2		11.2	
13		82-l		7.8	
14	2 = g/kg	93.5	84.6	10.5	8.9
15		78.3		8.4	
16		100		11.8	
17	3 mg/kg	95.5	98.0	9.7	9.9
18		. 98.3	ł I	8.3	





突施例3



糞便検査により、豚回虫(Ascaris suum)の感染が確認された豚にPF1022物質を経口役与して駆虫効果を観察した実施例を示す。

PF1022物質は5 mg/kg、10 mg/kgの1回、及び、1.25 mg/kg、2.5 mg/kg、5 mg/kgの1日1回2日間遊続投与とし、所要量の原末を少量の通常の飼料に抵加して与えられた。投票後、毎日排出虫体を散え、糞便中の回虫卵EPG(糞便1g中の虫卵数)を調べた。そして、投票開始から1週間後に解剖して腸管内の残存虫体数を数えた。

結果は第2表に示す通りであった。1.25mg/kgの2日間役与で駆虫活性を示し、2.5mg/kgの2日間役与、5mg/kg、10mg/kgの1回役与では50%前後からそれ以上の排虫率を示した。そして、5mg/kgの2日間役与では100%の排虫率を示した。

このようにPF1022物質は豚回虫に対して強い窓虫効果が認められた。

数を数えた。

結果は第3変に示す通りであった。 l mg/kgl 回投与でわずかに駆虫活性を示し、5 mg/kgl 回投与では排虫率80%前後から100%、10mg/kgl 回投与と 5 mg/kg 2 日間投与では残存虫体が 0 で排虫率100%、2.5mg/kg 2 日間投与では1 例が残存虫体1、他の1 例は残存虫体0であった。

このようにPF1022物質は豚鞭虫に対して強い駆虫効果が認められた。

第 3 表 PF1022物質の豚鞭虫に対する巫虫効果

役案	投菜量	E !	EPG		-	护虫率	
回数	(mg/kg/回)	投票前	解剖時	排虫数	喪虫数	(%)	
10	10	1800	0	-* .	0	100	
	5	1500	0	-	0	100	
	5	21600	100	348	14	96.1	
	5	3200	0	90	24	78.8	
	1	5500	1200	14	334	4.0	
2回	5	100	0	•	0	100	
	2.5	2100	0	-	1	100	
	2.5	3000	0	-	1	-	

*:- はデータ無し

ド 2 表 PF 1 0 2 2 物質の豚回 **** する駆虫効果

投薬 回数	投菜量 (mg/kg/回)	EPG) 投薬前 解剖時		护虫数	残虫散	排虫率 (%)	
	(-8,		777 - 1			(,,,	
1 💷	10	2100	200	7	5	58.3	
	5	99000	8000	12	13	48.0	
2 🕮	5	2700	0	13	0	100	
	2.5	3300	0	3	1	75.0	
	2.5	3800	0	1	1	50.0	
	1.25	2300	500	2	. 9	18.2	
	1.25	1800	100	2	4	33.3	

実施例4

糞便検査により、豚鞭虫(Trichuris suis)の 感染が確認された豚にPF1022物質を経口投 与して脳虫効果を観察した実施例を示す。

PF1022物質はlmg/kg、5mg/kg、10mg/kgの1回、及び、2.5mg/kg、5mg/kgの1日1回2日間連続投与とし、所要量の原末を少量の通常の飼料に添加して与えられた。投薬後、毎日全例の糞便中の寝虫卵のEPGを調べ、また、そのうち3例においては排虫を数えた。そして、投薬開始から1週間後に全例解剖して腸管内の残存虫体

実施例5

糞便検査により、猫回虫(Toxocara cati)の 感染が確認された猫12頭にPF1022物質を 1回経口投与して駆虫効果を観察した実施例を示す。

感染描12項を1群4項の3群に分け、それぞれ0.2mg/kg役与群、1mg/kg役与群、5mg/kg役与群とした。PF1022物質は所要量の原来を少量の通常の飼料に添加して与えられた。観察項目は投票後7日間の排虫数と7日後の解剖時点の残存虫体数とした。

結果は第4 表に示す通りであった。0.2mg/kgでも4 例中3 偶が排虫率100%であり、5 mg/kgでは全例が排虫率100%であった。

このようにPFL022物質は猫回虫に対して強い駆虫効果が認められた。



特開平3-35796(7)

第 4 表 PF1022物質の猫回虫に対 塩虫効果

投菜量(mg/kg)	护虫数	残虫数	排虫率 (%)
5	2	0	100
5	2	0	100
5	2	0	100
5	15	0	100
1	4	0	100
l	3	0	100
1	28	0	100
1	4	1	80.0
0.2	2	0	100
0.2	7	0	100
0.2	4	0	100
0.2	1	1	50.0

実施 例 6

選便検査により、猫鉤虫(Ancylostoma tubaeformes)の感染が確認された猫12頭にPF1022物 質を1回経口役与して駆虫効果を観察した実施例を示す。

感 染 猫 1 2 頭を 1 群 4 頭の 3 群に分け、それぞれの-2 mg/kg投 手群、 1 mg/kg投 手群、 5 mg/kg投 手群と した。 P F 1 0 2 2 物質は所要量の原末を少

突 施 例 7

第4胃に寄生するオステルターグ胃虫(Ostert agia circumcincta)及び、小腸に寄生する毛機 線虫(Tricostrongylus colubriformis)を人工 的に混合感染させた羊24頭にPF1022物質 を経口役与して駆虫効果を観察した実施例を示す。

感染羊24頭を1群6頭の4群に分け、それぞれ1mg/kg投与群、5mg/kg投与群、10mg/kg投与群、10mg/kg投与群、及び、感染対照群とした。PF1022物質は0.5%CMCに懸濁して胃カテーテルを用いて役与された。観察項目は投薬前の糞便1g中の寄生虫虫卵数(EPG)と投薬日後のEPG、そして、投薬7日後に解剖した際の第4胃内及び腸管内の残存虫体数とした。

結果は第6要に示す通りであった。各々の数値は6頭の平均値で示した。10mg/kg投与群では第4胃内および腸管内残存虫体数は感染対照群に比べて半分程度であった。

このようにPFI022物質は毛様線虫に対して駆虫効果が認められた。

量の通常の飼料に添加して与えら は投票後7日間の排虫数と7日後の解削時点の残 存虫体数とした。

結果は第5変に示す通りであった。0.2mg/kgでは1例で排虫率100%であった。役与量を増すとそれにつれて排虫率も増大し、5mg/kgでは全例が排虫率100%であった。

このようにPFI022物質は猫鉤虫に対して強い塩虫効果が認められた。

第5 表 PF1022物質の猫鉤虫に対する脳虫効果

投菜量(mg/kg)	排虫数	残虫数	排虫率 (%)
5	. 7	0	100
5	6	0	100
5	3	0	100
5	68	0	100
1	5	3	62.5
1	10	0	100
1	56	8	87.5
1	55	1	98.2
0.2	82	55	59.9
0.2	3	3	50.0
0.2	110	240	31.4
0.2	6	0	100

第6表 PF1022物質の羊消化管内線虫に対する駆虫効果

投菜量	E	P G	残虫数			
(mg/kg)	役薬前	解剖時	第4胃内	肠管内		
10	2332	1970	2467	5333		
5	2458	2462	4717	8317		
1	2447	3114	4967	8750		
0	2148	3103	5433	10450		

<u>実施例 8</u>

費便検査により、いわゆる消化管内線虫(捻転胃虫、オステルターグ胃虫、毛様線虫、クーペリア等)の感染が確認された牛3頭にPF1022 物質を経口投与して駆虫効果を観察した実施例を示す。

PF1022物質は5mg/kg1回と12.5mg/kg 1日1回2日間投与とし、水に懸濁して胃カテーテルを用いて投与された。投薬前3日間と投薬後7日間毎日糞便中の寄生虫虫卵数(EPG)を数えた。

結果は第7表に示す通りであった。 5 mg/kg役 与ではばらつきはあるが徐々にEPGが減少する 傾向を 示した。12.5mg/kg2日間投与では2 の投与の翌日に投薬前の1/2程度のEPGと

なった。
この=ようにPFI022物質は消化管内線虫に対しで、
取虫効果が認められた。

第 7 表 PF1022物質の牛消化管内線虫に対する脳虫効果

投票量 (mg/kg)			*	便内虫	卵数	(EP	G)	の推移			
(118/ 148/	-3	-2	-1	0*	1	2	3	4	5	6	78
5.0×18	30	32	34	34	44	61	18	30	6	22	7
12.5 ×2 9	91	109	109	112	80	26	34	41	41	42	49
12.5×28	58	58	67	64	39	30	41	29	34	40	38

*: 投薬開始日を0日とした

実施97 9

選便検査により、属回虫(Parascaris equorum) と円料類(Strongylus spp.)の感染が確認された馬1 頭にPF1022物質を経口投与して駆虫効果を観察した実施例を示す。

PF1022物質は水に懸濁して胃カテーテル

を用いて1日目に5mg/kg、2日目に5mg/kg及与された。回虫、円虫とも投薬開始から1週間毎日糞便1g中の寄生虫虫卵数(EPG)を数え、排虫数も数えた。なお、円虫は糞便100g中の排虫数を数えた。

結果は第8表に示す通りであった。EPGは投票2日目から減少し、その翌日には激減した。 回虫においては投票2日目とその翌日に排虫が観察され、それ以後は排虫がなかった。円虫においては投票2日目において糞便100g中に82の排虫が観察され、それ以降は0であった。

このようにPFI022物質は馬回虫と円虫類に対して強い駆虫効果が認められた。

第8 延 PF1022物質の馬回虫および円虫類に対する駆虫効果

試験日数(日)	0	1.	2	3	4	5	6	7
投延量(mg/kg)	5	2.5	-	•	-	-	-	-
馬回虫EPG 排虫数	77 0	52 22	0.4 17	0.2	0	0	0.2	0
円虫類EPG 排虫数‡	265 0	82 82	0.6 0	0.4 0	0	0	0.2 0	0

*:円虫類排虫数は糞便100g中の数

-:投薬せず

実施例10

選便検査により、幾回虫(Ascaridia galli)の 感染が確認された幾9羽にPFl022物質を飼料鑑加で投与して駆虫効果を観察した実施例を示す。

鶏を 1 群 3 羽の 3 群に分け、それぞれ 1 pp m 版加群、 5 ppm 版加群、10ppm 最加群とした。 PF 1 0 2 2 物質を版加した飼料は 3 週間にわたって鶏に与えられた。濃便中の虫卵は 1 週間に 1 回観察し、排虫は毎日数えた。投与終了後、鶏を解剖して喪存虫体数を数えた。

結果は第9表に示す通りであった。 1 ppm 添加 群では2 例でわずかに排虫が認められ、5 ppm 添加 加群では投薬開始から2 週間後には糞便中の虫 卵は全例0 となったが残存虫体が認められた。10 ppm 添加群では2 例において排虫率100%であった。

このようにPFI022物質は飼料添加によっても鶏回虫に対して強い駆虫効果が認められた。

第 9 表 PF1022物質飼料添加による鶏回虫に対する駆虫効果

飼料中濃度 (ppm)	虫卵数 開始前	虫卵数 2 週間後	排虫数	残虫数	排虫率(%)
10	300<	0	44	0	100
10	300<	0	55	0	100
10	176	2	45	55 -	46.4
5	300<	0	68	11	86.1
5	300<	0	29	23	56.9
5	158	0	60	36	62.5
1	300<	131	6	49	10.9
1	300<	79	4	96	4.0
1	172	272	0	83	0



実施例Ц

牛の第4胃から採取した淀転胃虫(Haemonchus contortus)を試験管内で遊泳させ、そこへPF1022物質を添加して窓虫活性を観察した1例を示す。

調整した培養液を 4 本の試験管に分注して 39~40℃に加温しておき、牛の第 4 胃から採取した性 気胃虫をそれぞれ 3 から 5 隻入れて遊泳させた。 * そこへ P F 1 0 2 2 物質の所定量を少量のジメチルスルホキシドに溶解したものを 適下混和し、性 気 関虫の動きを観察した。 P F 1 0 2 2 物質は培養液中の最終 濃度でそれぞれ 2 ppm, 8 ppm, 40 ppmとなるように調整した。なお、1 本はジメチルスルホキシドのみ滴下し対照とした。

結果はPF1022物質40ppmでは10分、8ppmでも15分、2ppmでは25分で運動が停止した。ジメチルスルホキシドのみ満下した対照では運動は弱くはなるが1時間延過しても運動性が認められた。

このことからPF1022物質は捻転胃虫に対

して強い麻痺作用があることが認めてれた。

4. 図面の簡単な説明

第1図: P F 1 0 2 2 物質のメタノール中(100 μg/mg)での業外部吸収スペクトルを示す。

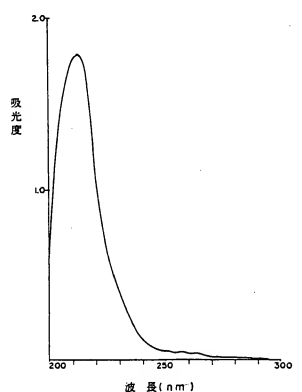
第2図: PF1022物質の臭化カリウム錠で の赤外部吸収スペクトルを示す。

第3図: PF1022物質の重クロロホルム溶液中での400M 水素核核磁気共鳴スペクトルを示す。

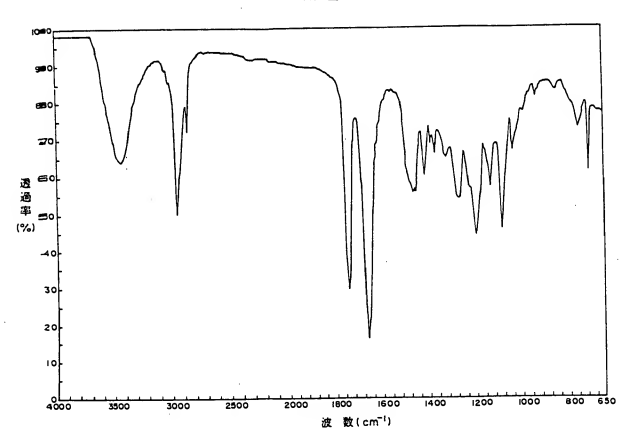
第4図: PF1022物質の重クロロホルム溶液中での100M 炭素核核磁気共鳴スペクトルを示す。

特許出額人 明治製菓株式会社 代 理 人 弁理士 湯本 宏 [25][25]

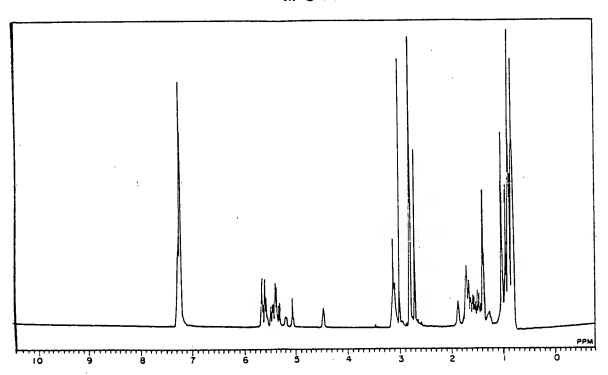
第 | 図



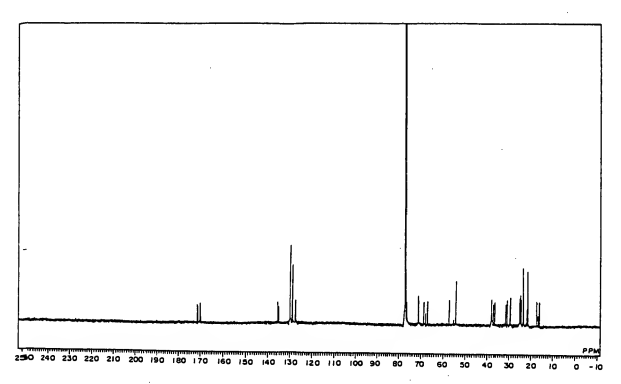
第2図



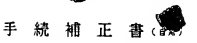
第3図







第 1]	頁の制	きき							
⑤ [nt.C	1. ⁵			識別	記号		庁内整理番号	
//(C	07 C 12 F 12 F	•	11/00 21/04 1:645)				Α	8318—4H	
@発	明	者	赤	井		直	利	神奈川県横浜市港北区師岡町760 総合研究所内	明治製菓株式会社薬品
⑦発	明	者	矢			貴	志	神奈川県横浜市港北区師岡町760 総合研究所内	明治製菓株式会社薬品
@発	明	者	宫	道		镇	=	神奈川県横浜市港北区師岡町760 総合研究所内	明治製菓株式会社薬品
@発	明	者	庄	木	ţ		喬	神奈川県横浜市港北区師岡町760 総合研究所内	明治製菓株式会社薬品
⑰発	明	者	佐	A	木		徹	神奈川県横浜市港北区師岡町760 総合研究所内	明治製菓株式会社薬品
⑰発	明	者	瀬	崎		正	次	神奈川県横浜市港北区師岡町760 総合研究所内	明治製菓株式会社薬品
⑰発	明	者	清	水		功	雄	神奈川県横浜市港北区師岡町760 総合研究所内	明治製菓株式会社薬品
ゆ発	明	者	新	井	田	昌	志	神奈川県横浜市港北区師岡町760 総合研究所内	明治製菓株式会社薬品



特別平3-35796(12)

平成 2 年 3 月/2日

特許庁長官 吉田文 数 股

事件の表示 平成2年特許顯第25176号

環状デブシペプチド物質かよびその製造法、 発明の名称 ならびにそれを含有する駆虫剤

3. 稀正をする者

事件との関係

特許出題人

東京都中央区京議2丁目4番16号

剪油製菓株式会社

代表者 佐 井

住 房

〒104 東京都中央区京播2丁目4番16号

明治製菜株式会社内(272)6511(大代表)

(7325) 弁理士 為 本 \$

5. 補正命令の日付

指定により増加する発明の数

補正の対象 明細書の発明の詳細な説明の欄

明細書第32頁第1行目の「認められた。」の 次に別紙の全文(実施例12)を挿入する。

実施例12

糞便検査で犬回虫(Toxocara canis)、犬鉤虫 (Ancylostoma caninum), 大裸虫 (Trichuris vuipis) がそれぞれ感染していることが確認された 大にPF1022物質を経口投与して駆虫効果を 観察した実施例を示す。

犬回虫あるいは犬鉤虫に感染した犬それぞれ! 頭に5mg/kgを1回投与し、排虫数と幾存虫体数を数 えた。犬回虫では排虫数6、残存虫体数0であり、犬 鉤虫では排虫数12、残存虫体数0であり、排虫率は いずれも100%であった。

一方、犬鞭虫に感染した犬l頭に5mg/kg、もうl頭 に10mg/kgを1回経口投与し、排虫数と残存虫体数 を数えた。5mg/kgでは排虫数327、残存虫体数504で 排虫率は39.4%、10mg/kgでは排虫数22、残存虫体数 0で排虫率100%であった。

このようにPFI022物質は犬回虫、犬鉤虫、 犬鞭虫に対して強い駆虫効果が認められた。